日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE 07.01.2005

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application: 2003年12月11日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-412681

[ST. 10/C]:

[JP2003-412681]

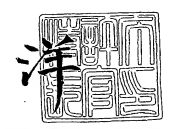
出 願 人
Applicant(s):

東洋紡績株式会社

特許庁長官

Commissioner, Japan Patent Office 2005年 2月18日

、(,



REST AVAILABLE COPY



【書類名】

特許願

【整理番号】 【あて先】

CN03-0881 特許庁長官 殿

DO1F 6/00

霧山 晃平

【国際特許分類】

【発明者】

【住所又は居所】

滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡績株式会社 総合研究

所内

【氏名】

【発明者】

【住所又は居所】

滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡績株式会社 総合研究

所内

【氏名】

村瀬 浩貴

【発明者】

【住所又は居所】

滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡績株式会社 総合研究

所内

【氏名】

阿部 幸浩

【特許出願人】

【識別番号】

000003160

【氏名又は名称】

東洋紡績株式会社

【代表者】

津村 準二

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 【納付金額】

000619 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

特許請求の範囲 1

【物件名】 【物件名】

明細書 1 要約書 1



【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

(a/b)×100で定義される強度保持率(%)の値が80%以上であることを特徴 とするポリベンザゾール繊維。

但し、a:撚り係数30になるようにS撚りで撚りかけを行った後30秒放置し、その 後S撚りで撚り係数6になる撚り数まで解撚し、その後80℃相対湿度80%の環境下で 2 4 0時間処理した後に室温下に取り出して測定した強度をいう[c N/d t e x] b:撚り係数30になるようにS撚りで撚りかけを行った後30秒放置し、その後S撚り で撚り係数6になる撚り数まで解撚した後測定した強度をいう[cN/dtex]

【請求項2】

単糸の平均直径Dが5~22μm, 糸長100mmの測定での平均強度が、4.5GP a 以上であることを特徴とする請求項1記載のポリベンザゾール繊維。

【請求項3】

繊維長500mmにわたって10mm間隔で単糸の直径を測定した際の変動係数CV(標準偏差/平均値)が0.08以下であることを特徴とする請求項1記載のポリベンザゾ ール繊維。

【請求項4】

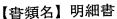
繊維中に残留する無機塩基と鉱酸の化学量論比が 0.8~1.4:1であることを特徴 とする請求項1記載のポリベンザゾール繊維。

【請求項5】

熱分解温度が200℃以上である鉱酸に溶解する有機顔料を繊維中に含有してなること を特徴とする請求項1記載のポリベンザゾール繊維。

【請求項6】

有機顔料の含有率が2~8質量%であることを特徴とする請求項5記載のポリベンザゾ ール繊維。



【発明の名称】ポリベンザゾール繊維

【技術分野】

[0001]

本発明は、織物、編物、組み紐、ロープ、コードなどの後加工工程において糸がダメー ジを受けて糸にキンクバンドが発生した後でも、高温高湿度に対して優れた耐久性を有す るポリベンザゾール繊維に関するものである。

【背景技術】

[0002]

高強度、高耐熱性を有する繊維として、ポリベンゾオキサゾール若しくはポリベンゾチ アゾールまたはこれらのコポリマーから構成されるポリベンザゾール繊維が知られている

[0003]

通常、ポリベンザゾール繊維は、上記ポリマーやコポリマーと酸溶媒を含むドープを紡 糸口金より押し出した後、凝固性流体(水、または水と無機酸の混合液)中に浸漬して凝 固させ、さらに水洗浴中で徹底的に洗浄し大部分の溶媒を除去した後、無機塩基の水溶液 槽を通り、糸中に抽出されずに残っている酸を中和した後、乾燥することによって得られ る。

[0004]

ポリベンザゾール繊維は、強度などの力学特性に優れ、かつ耐熱性も高いため、種々の 用途に使用されているが、近年、さらに性能の向上が望まれており、特に、織物、編物、 組み紐、ロープ、コードなどの後加工工程において糸がダメージを受けて糸にキンクバン ドが発生した後でも高温高湿度に対して優れた耐久性を有する、すなわち、高温かつ高湿 度下に長時間暴露された場合であっても強度を充分に維持することができるポリベンザゾ ール繊維が強く望まれている。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

本発明は上記事情に着目してなされたものであり、その目的は、糸がダメージを受けて 糸にキンクバンドが発生した後でも、高温かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強 度低下の小さいポリベンザゾール繊維を提供せんとすることである。

【課題を解決するための手段】

[0006]

すなわち、本発明は、以下の構成を採用するものである。

1. (a/b)×100で定義される強度保持率(%)の値が80%以上であることを特 徴とするポリベンザゾール繊維。

但し、a:撚り係数30になるようにS撚りで撚りかけを行った後30秒放置し、その 後S撚りで撚り係数6になる撚り数まで解撚し、その後80℃相対湿度80%の環境下で 240時間処理した後に室温下に取り出して測定した強度をいう[cN/dtex]

- b:撚り係数30になるようにS撚りで撚りかけを行った後30秒放置し、その後S撚り で撚り係数6になる撚り数まで解撚した後測定した強度をいう[cN/dtex]
- 2. 単糸の平均直径Dが 5~22 μm, 糸長100mmの測定での平均強度が、4.5G Pa以上であることを特徴とする上記第1記載のポリベンザゾール繊維。
- 3. 繊維長500mmにわたって10mm間隔で単糸の直径を測定した際の変動係数CV (標準偏差/平均値)が0.08以下であることを特徴とする上記第1記載のポリベンザ ゾール繊維。
- 4. 繊維中に残留する無機塩基と鉱酸の化学量論比が 0. 8~1. 4:1であることを特 徴とする上記第1記載のポリベンザゾール繊維。
- 5. 熱分解温度が200℃以上である鉱酸に溶解する有機顔料を繊維中に含有してなるこ とを特徴とする上記第1記載のポリベンザゾール繊維。



6. 有機顔料の含有率が2~8質量%であることを特徴とする上記第5記載のポリベンザ ゾール繊維。

すなわち、本発明者らは、熱分解温度が200℃以上の高耐熱性であり鉱酸に溶解する 有機顔料で、好ましくはその分子構造中に-N=及び/又はNH-基を有するもの、なか でもペリノン及び/又はペリレン類、フタロシアニン類、キナクリドン類を糸中に特定量 含有せしめることにより、上記記載の有機顔料を糸中に含有せしめない場合と比較して、 糸がダメージを受けて糸にキンクバンドが発生した後でも高温高湿度に対する耐久性が改 善される、具体的には高温かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強度低下が非常に 抑制されること、さらに、ポリベンザゾール繊維の糸内部のpHが7近傍になるように保 持することが非常に重要であり、それにより、糸がダメージを受けて糸にキンクバンドが 発生した後でも高温高湿度に対する耐久性が改善される、具体的には高温かつ高湿度下に 長時間暴露されることによる強度低下が非常に抑制されることを見出し、発明を完成する に至ったものである。

【発明の効果】

[0007]

本発明によると、糸がダメージを受けて糸にキンクバンドが発生した後でも高温高湿度 に対する耐久性が改善されたポリベンザゾール繊維、具体的には、糸がダメージを受けて 糸にキンクバンドが発生した後でも高温かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強度 低下が非常に小さいポリベンザゾール繊維を提供することを可能とした。

【発明を実施するための最良の形態】

[0008]

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明に係るポリベンザゾール繊維とは、ポリベンザゾールポリマーよりなる繊維をい い、ポリベンザゾール(以下、PBZともいう)とは、ポリベンゾオキサゾール(以下、 PBOともいう)、ポリベンゾチアゾール(以下、PBTともいう)、またはポリベンズ イミダゾール(以下、PBIともいう)から選ばれる1種以上のポリマーをいう。本発明 においてPBOは芳香族基に結合されたオキサゾール環を含むポリマーをいい、その芳香 族基は必ずしもベンゼン環である必要は無い。さらにPBOは、ポリ(pーフェニレンベ ンゾビスオキサゾール)や芳香族基に結合された複数のオキサゾール環の単位からなるポ リマーが広く含まれる。同様の考え方は、PBTやPBIにも適用される。また、PBO 、PBT及び、またはPBIの混合物、PBO、PBT及びPBIのブロックもしくはラ ンダムコポリマー等のような二つまたはそれ以上のポリベンザゾールポリマーの混合物、 コポリマー、ブロックポリマーも含まれる。

PBZポリマーに含まれる構造単位としては、好ましくは鉱酸中、特定濃度で液晶を形 成するライオトロピック液晶ポリマーから選択される。当該ポリマーは構造式(a)~(f) に記載されているモノマー単位から成る。

[0010]

【化1】

$$-\sqrt{N}$$
 (a)

$$- \bigvee_{O} \bigvee_{N} \bigvee_{O} \bigvee_{O} \bigvee_{(b)}$$

$$-\langle S \rangle$$
 (c)

$$-\sqrt{\sum_{S} N}$$
 (d)

[0011]

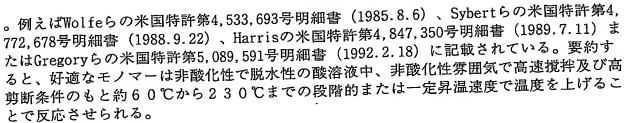
ポリベンザゾール繊維は、PBZポリマーを含有するドープより製造されるが、当該ド ープを調製するための好適な溶媒としては、クレゾールやそのポリマーを溶解しうる非酸 化性の酸が挙げられる。好適な非酸化性の酸の例としては、ポリリン酸、メタンスルホン 酸および高濃度の硫酸あるいはそれらの混合物が挙げられる。中でもポリリン酸及びメタ ンスルホン酸、特にポリリン酸が好適である。

[0012]

ドープ中のポリマー濃度は好ましくは少なくとも約7質量%であり、より好ましくは少 なくとも10質量%、特に好ましくは少なくとも14質量%である。最大濃度は、例えば ポリマーの溶解性やドープ粘度といった実際上の取り扱い性により限定される。それらの 限界要因のために、ポリマー濃度は通常では20質量%を越えることはない。

[0013]

本発明において、好適なポリマーまたはコポリマーとドープは公知の方法で合成される 出証特2005-3012039



[0014]

このようにして得られるドープを紡糸口金から押し出し、空間で引き伸ばしてフィラメ ントに形成される。好適な製造法は先に述べた参考文献や米国特許第5,034,250号明細書 に記載されている。紡糸口金を出たドープは紡糸口金と洗浄バス間の空間に入る。この空 間は一般にエアギャップと呼ばれているが、空気である必要はない。この空間は、溶媒を 除去すること無く、かつ、ドープと反応しない溶媒で満たされている必要があり、例えば 空気、窒素、アルゴン、ヘリウム、二酸化炭素等が挙げられる。

[0015]

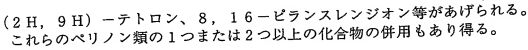
紡糸後のフィラメントは、過度の延伸を避けるために洗浄され溶媒の一部が除去される 。そして、更に洗浄され、適宜水酸化ナトリウム、水酸化カルシウム、水酸化カリウム等 の無機塩基で中和され、ほとんどの溶媒は除去される。ここでいう洗浄とは、ポリベンザ ゾールポリマーを溶解している鉱酸に対し相溶性であり、ポリベンザゾールポリマーに対 して溶媒とならない液体に繊維またはフィラメントを接触させ、ドープから酸溶媒を除去 することである。好適な洗浄液体としては、水や水と酸溶媒との混合物がある。フィラメ ントは、好ましくは残留鉱酸濃度が8000ppm以下、更に好ましくは5000ppm 以下に洗浄される。その後、フィラメントは、乾燥、熱処理、巻き取り等が必要に応じて 行われる。

[0016]

本発明における熱分解温度が200℃以上の高耐熱性を有し鉱酸に溶解する有機顔料と しては、重合時あるいはポリマードープ中に添加して紡糸後も繊維中に残るものであれば よく、具体例としては、不溶性アゾ顔料、縮合アゾ顔料、染色レーキ、イソインドリノン 類、イソインドリン類、ジオキサジン類、ペリノン及び/又はペリレン類、フタロシアニ ン類、キナクリドン類等が挙げられる。その中でも分子内に-N=及び/又はNH-基を 有するものが好ましく、より好ましくはペリノン及び/又はペリレン類、フタロシアニン 類、キナクリドン類である。

[0017]

ペリノン及び/又はペリレン類としては、ビスベンズイミダゾ[2,1-b:2]、1 , - i] ベンゾ [lmn] [3, 8] フェナントロリンー8, 17-ジオン、ビスベンズ イミダゾ [2, 1-b:1'、2'-j] ベンゾ [lmn] [3, 8] フェナントロリン -6, 9-ジオン、2, 9-ビス (p-メトキシベンジル) アントラ [2, 1, 9-de f:6,5,10-d'e'f'] ジイソキノリン-1,3,8,10(2H,9H)-テトロン、2, 9ービス (p-エトキシベンジル) アントラ <math>[2, 1, 9-def:6,5, 10-d'e'f'] ジイソキノリン-1, 3, 8, 10 (2H, 9H) -テトロン 、2, 9ービス(3, 5ージメチルベンジル)アントラ [2, 1, 9ーdef:6, 5, 10-d'e'f'] ジイソキノリンー1, 3, 8, 10 (2H, 9H) ーテトロン、2 9-ビス (p-メトキシフェニル) アントラ [2, 1, 9-def:6, 5, 10-d 'e'f'] ジイソキノリンー1, 3, 8, 10 (2H, 9H) ーテトロン、2, 9ービ ス (p-エトキシフェニル) アントラ [2, 1, 9-def:6, 5, 10-d'e'f ¹] ジイソキノリンー1, 3, 8, 10 (2H, 9H) ーテトロン、2, 9ービス (3, 5-ジメチルフェニル) アントラ [2, 1, 9-def:6, 5, 10-d'e'f'] ジイソキノリンー1, 3, 8, 10 (2H, 9H) ーテトロン、2, 9ージメチルアント ラ [2, 1, 9-def:6, 5, 10-d'e'f'] ジイソキノリンー[2, 3, 8, 9-def:6, 5, 10-d'e'f']10 (2H, 9H) -テトロン、2, 9-ビス (4-フェニルアゾフェニル) アントラ [2, 1, 9-def:6, 5, 10-d'e'f'] ジイソキノリン-1, 3, 8, 10



[0018]

フタロシアニン類としては、フタロシアニン骨格を有していればその中心に配位する金 属の有無および原子種は問わない。これらの化合物の具体例としては、29H, 31H-フタロシアニネート (2-) -N29, N30, N31, N32銅、29H, 31H-フ タロシアニネート (2-) - N 2 9, N 3 0, N 3 1, N 3 2 鉄、2 9 H, 3 1 H - フタ ロシアニネート-N29, N30, N31, N32コバルト、29H, 31H-フタロシ アニネート (2-) -N29, N30, N31, N32銅、オキソ (29H, 31H-フ タロシアニネート (2-) -N29, N30, N31, N32), (SP-5-12) チ タニウム等があげられる。また、これらのフタロシアニン骨格が1個以上のハロゲン原子 、メチル基、メトキシ基等の置換基を有していてもよい。

これらのフタロシアニン類の1つまたは2つ以上の化合物の併用もあり得る。

[0019]

キナクリドン類としては、5,12-ジヒドロー2,9-ジメチルキノ[2,3-b] アクリジンー7, 14-ジオン、5, 12-ジヒドロキノ [2, 3-b] アクリジンー7 , 14-ジオン、5, 12-ジヒドロー2, 9-ジクロロキノ [2, 3-b] アクリジン -7, 14 -ジオン、5, 12 -ジヒドロー2, 9 -ジブロモキノ [2, 3 - b] アクリ ジンー7, 14-ジオン等があげられる。

これらのキナクリドン類の1つまたは2つ以上の化合物の併用もあり得る。

[0020]

また、ペリレン類、ペリノン類、フタロシアニン類およびキナクリドン類の2つまたは 3つ以上の化合物の併用も可能である。

勿論本発明技術内容はこれらに限定されるものではない。

[0021]

これらの有機化合物を糸中に含有させる方法としては、特に限定されず、ポリベンザゾ ールの重合のいずれの段階または重合終了時のポリマードープの段階で含有させることが できる。例えば、有機顔料をポリベンザゾールの原料を仕込む際に同時に仕込む方法、段 階的または任意の昇温速度で温度を上げて反応させている任意の時点で添加する方法、ま た、重合反応終了時に反応系中に添加し、撹拌混合する方法が好ましい。

[0022]

本発明に係るポリベンザゾール繊維の最大の特徴は、撚係数30で撚りかけした後、8 0℃相対湿度80%の環境下で240時間処理した後の強度保持率が80%以上であるこ とである。好ましくは $80\sim100\%$ 、更に $82\sim100\%$ 、更に $84\sim100\%$ 、更に 85~100%、更に80~99%、更に80~98%、更に84~98%である。ポリ ベンザゾール繊維は分子自身の剛直性が高く、分子鎖同士の相互作用が小さいため、糸に 曲げ応力がかかると繊維軸方向に対して垂直方向にキンクバンドが発生する。後加工の種 類によりキンクバンドの発生の程度に差はあるものの、後加工処理を行うと通常キンクバ ンドが発生する。また、単に糸に撚りをかけるだけでも撚り数が高くなるとキンクバンド が発生する。キンクバンドが発生したポリベンザゾール繊維を高温かつ高湿度下に長時間 暴露すると、キンクバンドがない場合と比較して、暴露による強度低下が大きくなる傾向 があるが、紡糸後の糸中に前記の有機顔料を含んでいることにより、キンクバンドが発生 した場合でも、高温高湿度に対する耐久性、すなわち、高温高湿度下に長時間暴露したと きの強度低下を小さくすることができる。これにより、織物、編物、組み紐、ロープ、コ ードなどの後加工工程において糸がダメージを受けて糸にキンクバンドが発生した後でも 高温高湿度に対して優れた耐久性を有するようになる。ここでいう有機顔料は前述のごと く熱分解温度が200℃以上の耐熱性を有し、鉱酸に溶解するものであり、好ましくはそ の分子構造中に-N=及び/又はNH-を有する有機顔料である。より好ましくは、ペリ ノン及び/又はペリレン類、フタロシアニン類またはキナクリドン類の有機顔料である。

本発明に係る上記のポリベンザゾール繊維は、望ましくは繊維中に残留する無機塩基と 鉱酸の化学量論比が0.8~1.4:1であることである。繊維中に残留する無機塩基と 鉱酸の化学量論比が 0.8未満であれば、糸内部の p Hが極端に酸性となるため、 P B Z 分子の加水分解が進行し、強度が低下しやすくなる。キンクバンドがない場合と比較して 、キンクバンドが発生したポリベンザゾール繊維ではこの傾向がさらに顕著になり、高温 かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強度低下が大きくなる。一方、繊維中に残留 する無機塩基と鉱酸の化学量論比が1. 4を超えると、糸内部の p Hが極端に塩基性とな るため、PBZ分子の加水分解が進行し、強度が低下しやすくなる。キンクバンドがない 場合と比較して、キンクバンドが発生したポリベンザゾール繊維ではその傾向がさらに顕 著になり、高温かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強度低下が大きくなる。以上 より、繊維中に残留する無機塩基と鉱酸の化学量論比は0.8~1.4:1であることが 望ましく、より好ましくは1.0~1.3:1であり、繊維中どの部分においても上記化 学量論比を実現していることが望ましい。洗浄中での無機塩基による中和方法として、ガ イドオイリング方式、シャワリング方式、ディップ方式などが挙げられるが、特に限定さ れるものではない。

[0024]

本発明に係る上記ポリベンザゾール繊維は、前述した有機顔料の繊維中の含有率が2~ 8 質量%であることが望ましい。含有率が2 質量%未満であれば、有機顔料を糸中に含有 せしめることによる期待効果、すなわち、糸にキンクバンドが発生した後の耐久性、具体 的には高温かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強度低下抑制効果が低減される。 一方、含有率が8質量%を超えると、フィラメント繊度の増加や繊度斑を惹起し、初期の 糸強度が低くなるため好ましくない。含有率が2~8質量%の範囲では、糸中で有機顔料 が欠点となって繊維の初期強度が低下することも無く、また、紡糸時の可紡性も良好であ り、糸切れの無い良好な操業性が維持される。これは、添加した顔料が鉱酸に溶解するた め、ポリマードープ中でも溶解しているためと推測しているが、本発明はこの考察に拘束 されるものではない。

好ましくは3~6質量%である。

[0025]

本発明に係る上記ポリベンザゾール繊維は、単糸の平均直径Dが5~22 μm、好まし くは10~20μ mである。

また、糸長100mmの測定での平均強度が、4.5GPa以上、好ましくは5.0~ 8. 0 G P a である。

[0026]

更に本発明に係るポリベンザゾール繊維は、上述のとおり、望ましくは有機顔料を繊維 中に含有せしめたものである。したがって繊維の繊維径斑に対しては、十分な管理が要求 される。本発明に係るポリベンザゾール繊維は、繊維長500mmにわたって10mm間 隔で単糸の直径を測定した際の変動係数CV(標準偏差/平均値)が0.08以下である ことが望ましい。0.08を超えると、細い部分での応力集中が生じ破断が発生しやすく なる。好ましくは0.06以下である。

以下に実例を用いて本発明を具体的に説明するが、本発明はもとより下記の実施例によ って制限を受けるものではなく、前後記の主旨に適合し得る範囲で適当に変更を加えて実 施することも勿論可能であり、それらはいずれも本発明の技術範囲に含まれる。

[0027]

(撚りかけ方法)

JIS-L1013に準じて、検ねん器を用い、つかみ間隔を50cmとして、下記の計 算式から得られる所定荷重のもと、検ねん器に試料を取り付け、撚り係数30となるよう に撚りかけを行った。なお、撚りかけはS撚りとした。30秒放置した後、S撚りで撚り 係数6になる撚り数まで解撚し、S撚りの撚り係数6のサンプルを得た。なお、撚りをか ける際の所定荷重(a)の計算式、および撚り係数(K)と撚り数(Tw)の関係式を下 記に示す。

a = (1/10) D

K = 0. 1 2 $4 \times T \times D^{1/2}$

a:所定荷重(g)

Tw: 撚数 (回/inch)

D:フィラメント繊度 (Dtex)

[0028]

(高温かつ高湿度下における耐久性の評価方法)

高温かつ高湿度下における耐久性の評価は、高温かつ高湿度保管処理前の引張強度に対 する処理後の引張強度の保持率で評価を行った。

直径10cmの樹脂ボビンに、上記に記載した撚りかけ方法により撚りをかけたサンプ ル(S撚りの撚り係数6の状態)を巻き付けた状態で恒温恒湿器中、高温かつ高湿度保管 処理した後サンプルを取り出し、室温下で引張試験を実施して得られた引張強度測定値を a (cN/dtex)、上記に記載した撚りかけ方法により撚りをかけたサンプル (S撚 りの撚り係数6の状態)の引張試験を室温下で実施して得られた引張強度の測定値をb(c N/d t e x) とし、aをbで割って100を掛けて強度保持率を求めた。なお、高温 高湿度下での保管処理にはヤマト科学社製Humidic Chamber 1G43Mを 使用し、恒温恒湿器中に光が入らないよう完全に遮光して、80℃、相対湿度80%の条 件下にて240時間処理を実施した。引張強度の測定は、JIS-L1013に準じて引 張試験機(島津製作所製、型式AG-50KNG)にて測定した。

[0029]

(フィラメント中の残留リン濃度、ナトリウム濃度)

フィラメント中の残留リン濃度は、試料を湿式分解後、モリブデンブルー法による比色 分析により求めた。フィラメント中のナトリウム濃度は試料を炭化、灰化、酸溶解後、1 . 2 N-HC1溶液とし、原子吸光法により求めた。

[0030]

(繊維径)

繊維径の測定は、光学的な手法、マイクロメーターのような機械的な手法のいずれであっ てもよいが、測定作業の簡便性から走査電子顕微鏡(SEM)や、レーザー式外径測定器 等の光学でき方法が好ましい。また、繊維母集団の全体像を反映させる為に、多くの単糸 の測定実施する必要がある。まず、可能な限り多くの単糸の測定をする必要があり、少な くとも全フィラメント数の5%さらに好ましくは全フィラメント数の7%について測定を 実施する必要がある。ポリベンザゾール繊維の太細変動はフィラメント間よりも糸長方向 の変動の方が大きい場合が多いので、糸長方向にも十分な数の測定を実施する必要がある 。従って、糸長方向には少なくとも500mm以上、より好ましくは750mm以上にわ たって測定し、その際の測定間隔は間隔が広い場合でも25mm以下、より好ましくは1 2mm以下とする。測定間隔が長いと細くくびれた部分の繊維直径を測定点から漏らして しまう恐れがあるが、現実的な変動パターンを考慮すると 5 mm未満の測定間隔では直径 の変化量は極僅かである。かかる観点から本発明においては繊維長500mmにわたって 10mm間隔での単糸直径の実測を採用した。走査電子顕微鏡(SEM)を用いて倍率5 000倍で単糸直径を測定し、その平均値と正規分布を仮定した標準偏差を算出して、下 記に示す式で変動係数(CV)を算出した。なお、事前に直径既知のラテックスビーズを 用いて走査電子顕微鏡の倍率補正を行った後、測定を実施した。

C V = 単糸直径の標準偏差 [μm] /単糸直径の平均値 [μm]

【実施例】

[0031]

(実施例1)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩334.5g,テレフタル酸2 60.8g,122%ポリリン酸2078.2gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくり と昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。 得られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が29dL/gのポリ(p-



フェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープ2.0kgにスレン14.8gを添加して撹 拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4600ppm、ナトリウム濃度は360 Oppm、Na/Pモル比は1.05であった。

上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は86%であった。

[0032]

(実施例2)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩334.5g,テレフタル酸2 60.8g,122%ポリリン酸2078.2gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくり と昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。 得られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(p-フェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープ2.0kgに銅フタロシアニン14.8gを 添加して撹拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後120秒間水洗した後、 80℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃 度、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4500ppm、ナトリウム濃度は24 00ppm、Na/Pモル比は0.72であった。

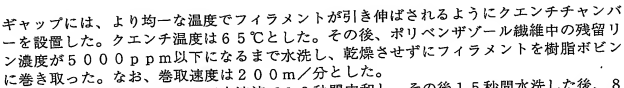
上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は83%であった。

[0033]

(実施例3)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩334.5g,テレフタル酸2 60.8g,122%ポリリン酸2078.2gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくり と昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。 得られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(p-フェニレンベンゾビスオキサゾール) ドープ2.0kgに銅フタロシアニン14.8gを 添加して撹拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア



巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4400ppm、ナトリウム濃度は360 0 p p m、N a / Pモル比は1.10であった。

上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は88%であった。

[0034]

(実施例4)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩334.5g,テレフタル酸2 60.8g,122%ポリリン酸2078.2gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくり と昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。 得られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(p-フェニレンベンゾビスオキサゾール) ドープ2.0 kgに銅フタロシアニン14.8 gを 添加して撹拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0. 18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後3秒間水洗した後、80 ℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度、 ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4700ppm、ナトリウム濃度は5400 p p m、N a / P モル比は1. 5 5 であった。

上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は86%であった。

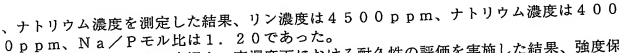
[0035]

(実施例5)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩334.5g,テレフタル酸2 60.8g,122%ポリリン酸2078.2gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくり と昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。 得られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(p-フェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープ2.0kgに銅フタロシアニン4.4gを添 加して撹拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度



上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は81%であった。

[0036]

(実施例 6)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩334.5g,テレフタル酸2 60.8g,122%ポリリン酸2078.2gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくり と昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。 得られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(pー フェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープ2.0kgに銅フタロシアニン32.5gを 添加して撹拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4400ppm、ナトリウム濃度は340 Oppm、Na/Pモル比は1. 04であった。

上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は87%であった。

[0037]

(実施例7)

窒素気流下、122%ポリリン酸2165.5g中に4,6-ジアミノレゾルシノール 二塩酸塩334.5g,テレフタル酸252.7gを添加して60℃で1時間撹拌した後 、ゆっくりと昇温して120℃で4時間、135℃で20時間、150℃で5時間反応せ しめた。さらにこのオリゴマードープにテレフタル酸5.6gと銅フタロシアニン19. 5gを116%ポリリン酸74.4gに添加した分散液を加えた後、170℃で5時間、 200℃で10時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が2 9 d L / g のポリ (p-フェニレンベンゾビスオキサゾール) ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後120秒間水洗した後、 80℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃 度、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4600ppm、ナトリウム濃度は24 00ppm、Na/Pモル比は0.70であった。

上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は84%であった。

[0038]



窒素気流下、122%ポリリン酸2165.5g中に4,6-ジアミノレゾルシノール 二塩酸塩334.5g,テレフタル酸252.7gを添加して60℃で1時間撹拌した後 、ゆっくりと昇温して120℃で4時間、135℃で20時間、150℃で5時間反応せ しめた。さらにこのオリゴマードープにテレフタル酸 5.6 gと銅フタロシアニン19. 5gを116%ポリリン酸74.4gに添加した分散液を加えた後、170℃で5時間、 200℃で10時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が2 9 d L / g のポリ (p - フェニレンベンゾビスオキサゾール) ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0. 18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4900ppm、ナトリウム濃度は420 0 p p m、N a / P モル比は1. 15であった。

上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は89%であった。

[0039]

(実施例9)

窒素気流下、122%ポリリン酸2165.5g中に4,6ージアミノレゾルシノール 二塩酸塩334.5g,テレフタル酸252.7gを添加して60℃で1時間撹拌した後 、ゆっくりと昇温して120℃で4時間、135℃で20時間、150℃で5時間反応せ しめた。さらにこのオリゴマードープにテレフタル酸5.6gと銅フタロシアニン19. 5gを116%ポリリン酸74.4gに添加した分散液を加えた後、170℃で5時間、 200℃で10時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が2 9 d L/gのポリ (p-フェニレンベンゾビスオキサゾール) ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後3秒間水洗した後、80 ℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度、 ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4800ppm、ナトリウム濃度は5600 ppm、Na/Pモル比は1.57であった。

上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は86%であった。

[0040]

(実施例10)

窒素気流下、122%ポリリン酸2165.5g中に4,6-ジアミノレゾルシノール 二塩酸塩334.5g,テレフタル酸252.7gを添加して60℃で1時間撹拌した後 、ゆっくりと昇温して120℃で4時間、135℃で20時間、150℃で5時間反応せ しめた。さらにこのオリゴマードープにテレフタル酸 5.6 gと銅フタロシアニン 5.6 gを116%ポリリン酸74.4gに添加した分散液を加えた後、170℃で5時間、2 00℃で10時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30 dL/gのポリ(pーフェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0. 18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4500ppm、ナトリウム濃度は380 0 p p m、N a / P モル比は 1. 14 であった。

上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は82%であった。

[0041]

(実施例11)

窒素気流下、122%ポリリン酸2165.5g中に4,6-ジアミノレゾルシノール 二塩酸塩334.5g,テレフタル酸252.7gを添加して60℃で1時間撹拌した後 、ゆっくりと昇温して120℃で4時間、135℃で20時間、150℃で5時間反応せ しめた。さらにこのオリゴマードープにテレフタル酸 5.6 gと銅フタロシアニン 41. 1gを116%ポリリン酸74.4gに添加した分散液を加えた後、170℃で5時間、 200℃で10時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が2 8 d L/gのポリ (p-フェニレンベンゾビスオキサゾール) ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4800ppm、ナトリウム濃度は390 0 p p m、N a / P モル比は1.09であった。

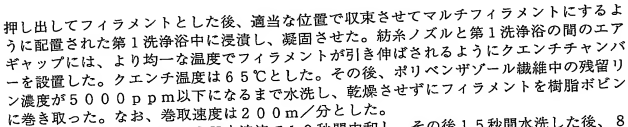
上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は87%であった。

[0042]

(実施例12)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩334.5g,テレフタル酸2 60.8g,キナクリドン19.2g,122%ポリリン酸2078.2gを60℃で1 時間撹拌した後、ゆっくりと昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃ で20時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が24dL/ gのポリ(p-フェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを



巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4900ppm、ナトリウム濃度は390 0 p p m、N a / P モル比は1.07であった。

上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は85%であった。

[0043]

(比較例1)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩334.5g,テレフタル酸2 60.8g,122%ポリリン酸2078.2gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくり と昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめ、3 0℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(pーフェニレン ベンゾビスオキサゾール)ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0. 18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4400ppm、ナトリウム濃度は400 0 p p m、N a / P モル比は 1. 2 2 であった。

上記に記載した方法で高温かつ高湿度下における耐久性の評価を実施した結果、強度保 持率は77%であった。

[0044]

以上の結果を表1にまとめる。表1より明らかなように、比較例と比べ、実施例のポリ ベンザゾール繊維は高温かつ高湿度下における耐久性が良好であることがわかる。

[0045]



【表1】

						7 30 44	N / D	毎担かつ真温度下における
	ま () () () () () () () () () ()	繊維中の超数や有限	初期強度	S	編箱中ンツ瀬麻	A Miles	Na/ L モル比	同価がて同様の評価結果
	観料の種類	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	90		800	Шаа	1	82
		æ	GPa		11040			30
中华面1	ベルス	5.0	5.8	0.047	4600	3600	1.05	80
光亮型	MIN 11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	C W	5.9	0.036	4500	2400	0.72	83
莱施例2	アングログノーノ	25		0.034	4400	3600	1.10	88
来拖倒3	御フタロシアニン	5.0	6.6	1000		30,1	7	88
宝栋强4	個フタロシアニン	5.0	5.8	0.040	4700	5400	CC.1	3
- K-1012	留つなロシアニン	55	6.0	0.047	4200	4000	1.20	81
米高地の	ハーハエハハ家		a u	0 08:1	4400	3400	1.04	87
実施例6	御フタロシアニン	01	0.0			0050	0.70	84
研牲包7	組つタロシアーン	2.0	5.9	0.057	4600	2400	27.5	
27.0017		Cu	85	0.043	4900	4200	1.15	68
実施例8	とのロントーノ	0.0				0002	157	86
果瓶倒9	超フタロシアニン	5.0	5.8	0.039	4800	2000	2	
10000000000000000000000000000000000000	名しなロシアーン	5.	6.1	0.031	4500	3800	1.14	82
米局別10	ハー・ハエハハ番		;	0.061	4800	3900	1.09	87
実施例11	一般フタロシアニン	10	5.5	0.001				500
由格盘12	キナケリドン	5.0	5.7	0.039	4900	3900	1.07	68
		٥	6.3	0.028	4400	4000	1.22	11
九較例1		À						



【産業上の利用可能性】

[0046]

本発明によると、糸にキンクバンドが発生した後に高温かつ高湿度下に長時間暴露され た場合であっても強度を充分に維持することができるポリベンザゾール繊維を提供できる ため、産業用資材として実用性を高め利用分野を拡大する効果が絶大である。即ち、織物 、編物、組み紐、ロープ、コードなどに加工される用途、すなわち、ケーブル、電線や光 ファイバー等のテンションメンバー、ロープ、等の緊張材、耐弾材等の耐衝撃用部材、手 袋等の耐切創用部材、ベルト、タイヤ、靴底、ロープ、ホース、等のゴム補強材、等



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 糸がダメージを受けて糸にキンクバンドが発生した後でも、高温かつ高湿度下 に長時間暴露されることによる強度低下の小さいポリベンザゾール繊維を提供することを 目的とする。

熱分解温度が200℃以上の高耐熱性であり鉱酸に溶解する有機顔料で、 【解決手段】 好ましくはその分子構造中に-N=及び/又はNH-基を有するもの、なかでもペリノン 及び/又はペリレン類、フタロシアニン類、キナクリドン類を糸中に含有せしめることに より、撚係数30で撚りかけした後に80℃相対湿度80%の環境下で240時間処理し た後の強度保持率が80%以上であるポリベンザゾール繊維。

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-412681

受付番号

5 0 3 0 2 0 3 7 9 1 9

書類名

特許願

担当官

第六担当上席

0095

作成日

平成15年12月12日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年12月11日

特願2003-412681

出願人履歴情報

識別番号

[000003160]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月10日

住所氏名

新規登録 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号

東洋紡績株式会社

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/018392

International filing date:

09 December 2004 (09.12.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2003-412681

Filing date:

11 December 2003 (11.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 03 March 2005 (03.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.